

## Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office européen des brevets

## EP 0 993 308 A2

- (43) Veröffentlichungstag: 19.04.2000 Patentblatt 2000/16
- A61L 2/00 (51) Int. CI.7:
- (21) Anmeldenummer: 98936352.8
- (86) Internationale Anmeldenummer: PCT/EP98/03627
- (22) Anmeldetag: 18.06.1998
- (87) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/58680 (30.12.1998 Gazette 1998/ 52)
- (84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE
- (71) Anmelder: SCHERING **AKTIENGESELLSCHAFT** 13342 Berlin (DE)
- (30) Priorität: 24.06.1997 DE 19727838
- (72) Erfinder: KRAUSE, Werner D-13505 Berlin (DE)
- (54) MIT FLUORALKYLGRUPPEN BESCHICHTETE STENTS, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG ZUR RESTENOSEPROPHYLAXE
- (87) This international application for which the EPO is a designated office has not been republished by the EPO according to article 158(1) EPC.

Cette demande internationale pour laquelle l'OEB est office désigné n'a pas été republiée par l'OEB en vertu de l'article 158(1) CBE.

Diese internationale Anmeldung, für die das EPA Bestimmungsamt ist, würde, gemäß Artikel 158(1) EPÜ, vom EPA nicht wieder veröffentlicht.

2

4

 $\infty$ 0

3

3

ത

ത

0

ш

į.		ري. ا
,÷a		
·		
	*	
÷=		
	*	

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(31) Internationales Veröffentlichungsaummer: WO 98/58680  (42) Internationales Aktenzeichen:  PCT/EP98/03627  (23) Internationales Anmeldedatum:  18. Juni 1998 (18.06-98)  (24) Internationales Anmeldedatum:  18. Juni 1998 (18.06-98)  (25) Internationales Anmeldedatum:  197 27 838.8  24. Juni 1997 (24.06-97)  DE  (30) Prioritätsdaten:  197 27 838.8  24. Juni 1997 (24.06-97)  DE  (71) Anmelder (fix alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHER-ING AG [DE/DE]:  (72) Befinder; und  (73) Effinder; und  (75) Effinder; und  (76) Effinder (mu für US): KRAUSE, Werner [DE/DE]:  Turmfalkenstrasse 39a, D-13505 Berlin (DE).  (54) Title: STENTS COATED WITH FLUOROALKYL GROUPS, METHOD FOR PRODUCING SAME AND THE USE THEREOP IN THE PROPHYLAXIS OF RESTENOSEPROPHYLAXE  (57) Abstract  The invention relates to stents consisting of a base body coated with a carrier polymer linked to perfluoroalkyl chains which protrude from the stent surface like a brush. The invention also relates to a method for producing said stents and to their use in the prophylaxis of rescences.  (57) Zusammenafassung  Die Effindung berifft. Stents, die aus einem Stentgrundkörper bestehen, der mit einem Trägerpolymer beschichtet ist, an das Perfluoroalkyl plane.			AOF DEM GEBIET DES FATENT WESENS (PC1)
(21) Internationales Aktenzelchen: PCT/EP98/03627 (22) Internationales Aktenzelchen: PCT/EP98/03627 (22) Internationales Anmeldedatum: 18. Juni 1998 (18.06.98) (22) Internationales Anmeldedatum: 18. Juni 1998 (18.06.98) (23) Internationales Anmeldedatum: 18. Juni 1998 (18.06.98) (24) Internationales Anmeldedatum: 18. Juni 1998 (18.06.98) (25) Internationales Anmeldedatum: 18. Juni 1998 (18.06.98) (26) Prioritätisdaten: 197 27 838.8 24. Juni 1997 (24.06.97) (27) DE (197 218 Bestimmungsstaaten ausser US): SCHERING AG (DE/DE); D-13342 Berlin (DE). (27) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHERING AG (DE/DE); D-13342 Berlin (DE). (27) Erfinder; und (75) Erfind	(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/58680
BR, BY, CA, CH, CX, DX, DX, DK, EE, BS, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LX, LR, LR, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PI, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SL, SK, SL, TI, MT, RT, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, KZ, DR, RU, TI, TM), europäisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), europäisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM), europäisches Patent (AM, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).    (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHERING AG [DE/DE]; D-13342 Berlin (DE).    (72) Erfinder; und (75) ErfinderlAnmelder (nur für US): KRAUSE, Werner [DE/DE]; Turmfalkenstrasse 39a, D-13505 Berlin (DE).    (74) Title: STENTS COATED WITH FLUOROALKYL GROUPS, METHOD FOR PRODUCING SAME AND THE USE THEREOF IN THE PROPHYLAXIS OF RESTENOSIS    (54) Bezeichnung: MIT FLUORALKYLGRUPPEN BESCHICHTETE STENTS, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG ZUR RESTENOSEPROPHYLAXE    (57) Abstract	AOIL	AZ	' ' w
IN THE PROPHYLAXIS OF RESTENOSIS  (54) Bezeichnung: MIT FLUORALKYLGRUPPEN BESCHICHTETE STENTS, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG ZUR RESTENOSEPROPHYLAXE  (57) Abstract  The invention relates to stents consisting of a base body coated with a carrier polymer linked to perfluoroalkyl chains which protrude from the stent surface like a brush. The invention also relates to a method for producing said stents and to their use in the prophylaxis of restenosis.  (57) Zusammenfassung  Die Erfindung betrifft Stents, die aus einem Stentgrundkörper bestehen, der mit einem Trägerpolymer beschichtet ist an das	(22) Internationales Anmeldedatum: 18. Juni 1998 (1908)  (30) Prioritätsdaten: 197 27 838.8 24. Juni 1997 (24.06.97)  (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): 1NG AG [DE/DE]; D-13342 Berlin (DE).  (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KRAUSE, Werner [	18.06.99 D SCHEI	BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, curasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), curopäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).  Veröffentlicht  Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu
from the stent surface like a brush. The invention also relates to a method for producing said stents and to their use in the prophylaxis of restenosis.  (57) Zusammenfassung  Die Erfindung betrifft Stents, die aus einem Stentgrundkörper bestehen, der mit einem Trägerpolymer beschichtet ist an das	IN THE PROPHYLAXIS OF RESTENOSIS  (54) Bezeichnung: MIT FLUORALKYLGRUPPEN BESC  VERWENDUNG ZUR RESTENOSEF	СНІСНІ	TETE STENTS, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE
Die Erfindung betrifft Stents, die aus einem Stentgrundkörper bestehen, der mit einem Trägerpolymer beschichtet ist an das	from the stent surface like a brush. The invention also rela	ody coa	ated with a carrier polymer linked to perfluoroalkyl chains which protrude a method for producing said stents and to their use in the prophylaxis of
Die Erfindung betrifft Stents, die aus einem Stentgrundkörper bestehen, der mit einem Trägerpolymer beschichtet ist, an das Perfluoralkylketten gebunden sind, die bürstenförmig von der Stentoberfläche abstehen, sowie Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung zur Restenoseprophylaxe.	(57) Zusammenfassung		₩.
	Die Erfindung betrifft Stents, die aus einem Stent	igrundk der St	örper bestehen, der mit einem Trägerpolymer beschichtet ist, an das entoberfläche abstehen, sowie Verfahren zu deren Herstellung und ihre

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauca	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ.	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moklau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	T3	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
RJ	Benin	1B	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	halien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ.	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawica
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
C.M	Kamerun		Котеа	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portogal		
cu	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Extland	LR	Liberia	SG	Singapur		
l							

# Mit Fluoralkylgruppen beschichtete Stents, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Restenoseprophylaxe

Die Erfindung liegt auf dem Gebiet der Gefäßimplantate und beschreibt mit Fluoralkylgruppen beschichtete Stents, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Restenoseprophylaxe.

#### Stand der Technik

10

Stents sind Stand der Technik (Pschyrembel, Klinisches Wörterbuch 257. Auflage, Verlag W. de Gruyter). Stents sind Endoprothesen, die die Offenhaltung gangartiger Strukturen in Körpern von Menschen oder Tieren ermöglichen (z.B. Gefäß-, Ösophagus-, Trachea-, Gallengangstent). Sie werden als palliative Maßnahme bei Verengungen durch Verschluß (z.B. Atherosklerose) oder Druck von außen (z.B. bei Tumoren) verwendet. Radioaktive Stents werden beispielsweise nach gefäßchirurgischen oder interventionell radiologischen Eingriffen (z.B. Ballonangioplastie) zur Restenoseprophylaxe eingesetzt.

Es besteht nun das Problem, daß der Stent für den Körper einen Fremdkörper darstellt und es zu Unverträglichkeitsreaktionen kommt.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, Stents zur Verfügung zu stellen, die besser verträglich sind als herkömmliche Stents. Diese Aufgabe wird durch die nachfolgend beschriebenen Stents gelöst, wie sie in den Patentansprüchen gekennzeichnet sind.

#### 5 Beschreibung der Erfindung

Die oben geschilderte Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß die Oberfläche der Stents mit einem Trägerpolymer beschichtet wird, von dem Fluoralkylgruppen bürstenförmig abstehen.

Die erfindungsgemäße Vorrichtung besteht somit aus dem Stentgrundkörper, der mit einem Trägerpolymer beschichtet ist, an das Perfluoralkylketten gebunden sind, die bürstenformig von der Stentoberfläche abstehen.

Als Grundkörper können die handelsüblichen Gefäßimplantante verwendet werden, z.B. ein Wiktor-Stent, ein Strecker-Stent, ein Nitinol-Stent oder ein Palmaz-Schatz Stent. Der Stentgrundkörper kann metallisch oder aus einem Polymer hergestellt sein.

Als Trägerpolymere kommen beispielsweise modifizierte Polyurethane in Betracht, die derivatisierbare Gruppen tragen, z.B. Amino-, Hydroxyl-, Carboxyl-, Carbony-, Thiol-, Thiocarboxyl- oder andere Funktionen, die umgesetzt werden können. Die derivatisierbaren Gruppen können auch über Polyethylenglycole, Polysaccharide, Cyclodextrine, Polyaminopolycarbonsäuren oder Proteine im Trägerpolymer enthalten sein.

Es sind aber auch Polymere auf der Basis von Polyamino-p-xylylen (Formel I) vorteilhaft als Trägerpolymere einsetzbar.

$$CH_{2}$$

Weiter können folgende Polymere als Trägerpolymere verwendet werden:

Polyorganosilane, Polyvinylpyrrolidone, Polymethylmethacrylate,
Polyhydroxymethylmethacrylate, Mischpolymere aus N-Vinylpyrrolidon und
Hydroxymethylmethacrylat, Polyamide, Polyacrylamide, Polyethylene, Polyethylenexide,
Polyethylenekus Relycator, Polyacrylamide, Polyethylenexide,

Polyethylenglycole, Polyester, Polypropylenoxide, Polysiloxane, PVC-Derivate, Polyvinyllactame, Polyethylenterephthalate, Polysilicone, Polysaccharide, Proteine, Polysulfone oder Polysulfonate, mit der Maßgabe, daß sie eine oder mehrere der oben genannten derivatisierbaren Gruppen enthalten.

An das Trägerpolymer sind fluoralkylkettenhaltige Moleküle der allgemeinen Formel II gebunden:

$$\cdot (X-Y-(CF_2)_n-Z)_m$$
 (II)

## Dabei bedeuten

15

- X eine direkte Bindung zum Trägerpolymer, eine Amino-, Ether-, Thioether-, Carbonyl-, Thiocarbonyl-, Sulfonyl-, Sulfuryl- oder Phosphorylgruppe oder eine längere Brücke, z.B. eine Alkylkette, die durch Heteratome unterbrochen sein kann und/oder durch Heteroatome substituiert sein kann, eine Aminosäure, Dicarbonsäure, ein Peptid, Nucleotid oder einen Zucker,
- eine direkte Bindung, eine Amino-, Ether-, Thioether-, Carbonyl-, Thiocarbonyl-, Sulfonyl-, Sulfuryl- oder Phosphorylgruppe oder eine längere Brücke, z.B. eine
  Alkylkette, die durch Heteratome unterbrochen sein kann und/oder durch
  Heteroatome substituiert sein kann, eine Aminosäure, Dicarbonsäure, ein Peptid,
  Nucleotid oder einen Zucker,
  - Z ein Fluor- oder ein Wasserstoffatom,
  - n eine natürliche Zahl größer oder gleich 1,
- 25 m eine natürliche Zahl zwischen 1 und der Anzahl der derivatisierbaren Gruppen im Trägerpolymer.

Bevorzugt ist n größer als 5, besonders bevorzugt ist n größer als 10.

Die erfindungsgemäßen Stents können beispielhaft folgendermaßen hergestellt werden:

- 1. Ein unbeschichteter Stent kann zunächst mit einem Trägerpolymer (z.B. ein Polyurethan, erhältlich aus der Reaktion von 3,3'-Diacetylamino-diphenylmethan-4-4'-diisocyanat und Butandiol und nachfolgender Entfernung der Schutzgruppen) beschichtet werden. Dieses Polymer ist derartig modifiziert, daß es derivatisierbare Gruppen trägt (in diesem Beispiel Aminogruppen). Das Polymer wird in einem Lösemittel (z.B. Chloroform) gelöst und der Stent in die Polymerlösung eingetaucht. Nach Entnahme des Stents aus der Polymerlösung wird er in einer Trockenkammer bei Raumtemperatur getrocknet.
- Alternativ zu 1. kann das Trägerpolymer mit Hilfe der Gasphasenabscheidung oder der Plasmapolymerisation auf den Stent aufgebracht werden. Dieses Verfahren beruht z.B. auf dem in der deutschen Offenlegungsschrift DE 196 04 173 Al offenbarten Verfahren zur Erzeugung antithrombogener Oberflächen auf medizinischen Gegenständen. Bei diesem Verfahren wird ein funktionalisiertes
   Polymer durch Gasphasenbeschichtung bei erhöhten Temperaturen und reduzierten Drücken auf den metallischen Stentgrundkörper aufgebracht.
  - Der nach 1. oder 2. beschichtete Stent wird mit einer Lösung des Derivatisierungsmittels - wie nachfolgend beschrieben - versetzt.

20 □

5

Die Derivatisierung erfolgt durch Reaktion der Gruppen XH (X bedeutet dabei eine derivatisierbare Funktion, z.B. eine Amino-, Hydroxyl- oder Thiolgruppe) der mit dem Trägerpolymer beschichteteten Stents (Polymer-XH) mit Verbindungen der allgemeinen Formel III

25 Nu-CO-L-R<sup>F</sup> (III)

worin

RF eine Fluoralkylkette darstellt,

L eine direkte Bindung, eine Alkylgruppe, die durch Heteroatome unterbrochen und/oder substituiert sein kann, eine Aminosäure, ein Peptid, Nucleotid oder ein Zucker sein kann,

Nu in der Bedeutung eines Nucleofugs steht.

Falls die Reste L Hydroxylgruppen enthalten, können sie ggf. durch Acetyl- oder Isopropylidengruppen geschützt werden. Die Schutzgruppentechnik ist dem Fachmann vertraut.

Als Nucleofug dienen vorteilhafterweise die Reste:

10

Die Umsetzung wird im Gemisch von Wasser und organischen Lösungsmitteln wie: Isopropanol, Ethanol, Methanol, Butanol, Dioxan, Tetrahydrofuran, Dimethylformamid, Dimethylacetamid, Formamid oder Dichlormethan durchgeführt. Bevorzugt sind ternäre Gemische aus Wasser, Isopropanol und Dichlormethan.

15 Die Umsetzung wird in einem Temperaturintervall zwischen -10°C - 100°C, vorzugsweise zwischen 0°C - 30°C durchgeführt.

Als Säurefänger dienen anorganische und organische Basen wie Triethylamin, Pyridin, N-Methylmorpholin, Diisopropylethylamin, Dimethylaminopyridin, Alkali- und Erdalkalihydroxyde, ihre Carbonate oder Hydrogencarbonate wie Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid, Natriu

5 Kaliumhydrogencarbonat.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel III werden aus Verbindungen der allgemeinen Formel IV erhalten:

$$HO_2C-L-R^F$$
 (IV),

in der

15

10 RF, L die oben genannte Bedeutung haben, nach den dem Fachmann allgemein bekannten Verfahren der Säureaktivierung wie:

durch Umsetzung der Säure mit Dicyclohexylcarbodiimid, N-Hydroxysuccini-mid/Dicyclohexylcarbodiimid, Carbonyldiimidazol, 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin, Oxalsäuredichlorid oder Chlorameisensäurisobutylester in der in der Literatur beschriebenen Weise erfolgen:

- Aktivierung von Carbonsäuren. Übersicht in Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Band XV/2, Georg Thieme Verlag Stuttgart, 19.
- ♦ Aktivierung mit Carbodiimiden. R. Schwyzer u. H. Kappeler, Helv. 46:1550 (1963).
- E. Wünsch et al., B. 100:173 (1967).
- Aktivierung mit Carbodiimiden/Hydroxysuccinimid: J. Am. Chem. Soc. 86:1839 (1964) sowie J. Org. Chem. 53:3583 (1988). Synthesis 453 (1972).
  - Anhydridmethode, 2-Ethoxy-1-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin: B. Belleau et al., J. Am. Chem. Soc., 90:1651 (1986), H. Kunz et al., Int. J. Pept. Prot. Res., 26:493 (1985) und J. R. Voughn, Am. Soc. 73:3547 (1951).
- 25 Imidazolid-Methode: B.F. Gisin, R.B. Menifield, D.C. Tosteon, Am. Soc. 91:2691 (1969).
  - ◆ Säurechlorid-Methoden, Thionylchlorid: Helv., 42:1653 (1959).
  - Oxalylchlorid: J. Org. Chem., 29:843 (1964).

Die Verbindungen der allgemeinen Formel IV sind Kaufware (Fluorochem, ABCR) oder werden aus Verbindungen der allgemeinen Formel V

$$H-Q-L-R^F$$
 (V)

mit

5 Q in der Bedeutung von

durch Umsetzen mit Verbindungen der allgemeinen Formel VI

mit

- 10 Hal in der Bedeutung, Cl, Br, I und
  - R1 in der Bedeutung von H, Methyl, Ethyl, t-Butyl, Benzyl, Isopropyl, dargestellt beispielsweise nach C.F. Ward, Soc. 121, 1161 (1922),

nach den dem Fachmann bekannten Methoden wie Alkylierung von Alkoholen mit Alkylhalogeniden [Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie,

- Sauerstoffverbindungen I, Teil 3, Methoden zur Herstellung und Umwandlung von Ethern, Georg Thieme Verlag, Stuttgart 1965, Alkylierung von Alkoholen mit Alkylhalogeniden S. 24, Alkylierung von Alkoholen mit Alkylsulfaten S. 33] oder N-Alkylierung eines Sulfonamids mit Alkylsulfonaten [Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, XI/2 Stickstoffverbindungen, Georg Thieme Verlag Stuttgart,
   1957, S. 680: J.F. Rickman and T. Atkins, Am. Chem. Soc. 26:3268, 1074.
- 1957, S. 680; J.E. Rickman and T. Atkins, Am. Chem. Soc., 96:2268, 1974, 96:2268; F. Chavez and A.D. Sherry, J. Org. Chem. 1989, 54:2990] erhalten.

WO 98/58680

-8-

Für den Fall daß Q die Gruppe — C— bedeutet, wird die Umsetzung mit einem Wittig-Reagenz der Struktur

$$(Ar)_3 \stackrel{+}{P}-CH-(CH_2)_r-CO_2R^4$$

wobei, r die Zahlen 0 - 16 bedeutet, vorgenommen. Die dabei entstandene - CH=CH-Doppelbindung kann als Bestandteil der Struktur erhalten bleiben oder durch katalytische Hydrierung (Pd 5 %/C) in eine -CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-Gruppierung überführt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel VI sind Kaufware (Fluorochem, ABCR).

Die oben beschriebenen Verfahren werden im allgemeinen bei Temperaturen von 0-80°C durchgeführt. Bei der Beschichtung des Stents mit dem Polymer können in Abhängigkeit von dem jeweiligen Polymer Lösemittel eingesetzt werden. Bei Einsatz eines nichtwäßrigen Lösemittels soll dieses vor der Implantation entfernt werden.

Analog erfolgt die Derivatisierung der Gruppen XH (X bedeutet dabei eine Carboxylgruppe) der polymerbeschichteteten Stents (Polymer-COOH) mit Verbindungen der allgemeinen Formel VII

durch Aktivierung der COOH-Gruppen des Polymers wie oben beschrieben. L und RF haben dabei die oben beschriebene Bedeutung.

Die nötigen Arbeitsgänge zur Durchführung der oben prinzipiell beschriebenen Verfahren sind dem Fachmann bekannt. Spezielle Ausführungsformen sind detailliert in den Beispielen beschrieben.

Die erfindungsgemäßen Stents lösen die eingangs beschriebene Aufgabe. Die erfindungsgemäßen Stents sind physiologisch gut verträglich.

Die Oberflächenbeschichtung der erfindungsgemäßen Stents, wie sie oben beschrieben wurde, läßt sich auch allgemein bei der Beschichtung von Oberflächen anwenden, um diese inert zu machen. Dies gilt besonders für medizinische Anwendungen, z.B. für Katheter, Sonden, Dialysegeräte, künstliche Herzklappen, Prothesen usw.

- 5 Fig. 1 zeigt schematisch den Aufbau der erfindungsgemäßen Stents. Darin bedeuten
  - 1: Stentgrundkörper
  - 2: Trägerpolymer
  - 3: die fluoralkylkettentragende Schicht.
- Fig. 2 ist eine Darstellung, bei der die bürstenartige Struktur der fluoralkylkettentragenden

  Schicht schematisch aufgezeigt wird.

- 10 -

#### Ausführungsbeispiele:

Die folgenden Beispiele sollen den Erfindungsgegenstand erläutern, ohne ihn auf diese beschränken zu wollen.

#### Beispiel 1

- Als Trägerpolymer wird Polyurethan verwendet, das durch Reaktion von 3,3'Diacetylamino-diphenylmethan-4,4'-diisocyanat und Butandiol erhältlich ist. Nach der
  Polymerisation werden die Acetylschutzgruppen entfernt. Die Stents werden dadurch
  beschichtet, daß sie in eine 5%ige Chloroform-Lösung des Polymers eingetaucht werden.
  Danach läßt man sie einer Reinraum-Trockenkammer bei Zimmertemperatur trocknen.
   Die durchschnittliche Schichtdicke beträgt 20 μm. Die Derivatisierung mit
- Die durchschnittliche Schichtdicke beträgt 20 μm. Die Derivatisierung mit Fluoralkylgruppen erfolgt durch Umsetzung freier Aminogruppen mit dem Säurechlorid der Formel VIII

$$Cl-CO-(CF_2)_{14}-CF_3$$
 (VIII),

wie es in der Literatur beschrieben und dem Fachmann geläufig ist. Nach der Trockung ist der Stent gebrauchsfertig.

#### Beispiel 2

Die Beschichtung des Stents mit einem Polymer, das freie Carboxylgruppen an der Oberfläche trägt, erfolgt wie unter Beispiel 1 beschrieben. Danach erfolgt die Umsetzung mit Thionylchlorid zu einem Säurechlorid, wie es dem Fachmann bekannt ist.

20 Anschließend werden die Chloratome des Säurechlorids mit einem Amin der Formel IX umgesetzt.

$$H_2N-(CF_2)_{16}-CF_3$$
 (IX)

Nach der Trockung ist der Stent gebrauchsfertig.

#### Beispiel 3

Die Beschichtung eines Metallstents durch CVD-Polymerisation (CVD: Chemical Vapour Deposition) von 4-Amino-[2.2]-paracyclophan erfolgt in einer geeignet konzipierten Anlage. Die Anlage ist mit einer Argonbombe verbunden, da Argon als Trägergas fungiert. Die Argonzuleitung ist mit einem 380 mm langen Quarzglasrohr mit einem 5 Außendurchmesser von 30 mm verbunden. Das Quarzglasrohr ist an seinem anderen Ende mit einem Edelstahlrezipienten verbunden. Das Quarzglasrohr ist frei schwebend in einem Dreizonenröhrenofen gelagert, der eine beheizte Länge von 320 mm und einen Innendurchmesser von 32 mm besitzt. Alle drei Heizzonen lassen sich bis 800°C erhitzen. 10 Der zu beschichtende Stent wird über das abnehmbare Schauglas auf dem Probenhalter fixiert. Anschließend wird der Reaktor wieder verschlossen und die Anlage wird durch Betätigung des Hauptschalters in Betrieb genommen. Gleichzeitig werden die beiden Kühlkreisläufe aktiviert, und die Rezipientenwand wird auf 100°C geheizt. Dann wird ein Porzellanschiffchen mit einer eingewogenen Menge an Monomer in die Sublimationszone gestellt und diese wieder verschlossen. Der Reaktor wird dann auf einen Basisdruck von 15 0.03 mbar abgepumpt. Nun wird ein Trägergasstrom von 20 sccm eingestellt und anschließend ein Arbeitsdruck von 0.2 mbar vorgegeben. Man wartet nun so lange, bis sowohl der Trägergassluß als auch der Arbeitsdruck konstant sind. Nun gibt man die gewünschte Pyrolysetemperatur von 680°C vor und wartet, bis diese Temperatur in der Pyrolysezone erreicht wird. Dann läßt man den Probenhalter mit einer 20 Drehgeschwindigkeit von 20 U/min rotieren und erhitzt die Sublimationszone auf 290°C. Der Beschichtungsprozeß wird mit Hilfe des Schichtdickenmonitors verifiziert. Wenn die gewünschte Schichtdicke von 280 nm erreicht ist, kann der Beschichtungsprozeß beendet werden. Dazu werden die Ofenregler, der Drehmotor des Probenhalters und der

25 Trägergasstrom ausgeschaltet, das Drosselventil geöffnet und noch einmal auf Basisdruck abgepumpt. Anschließend wird die Pumpe abgeschaltet, die Anlage über das Belüftungsventil belüftet und die Probe entnommen.

Die Derivatisierung mit Fluoralkylgruppen erfolgt wie in Beispiel 1 durch Umsetzung der freien Aminogruppen auf dem Trägerpolymer mit dem Säurechlorid der Formel VIII

(VIII),

- 12 -

wie es in der Literatur beschrieben und dem Fachmann geläufig ist. Nach der Trockung ist der Stent gebrauchsfertig.

#### Patentansprüche

- Stent, dadurch gekennzeichnet, daß er aus einem Stentgrundkörper besteht, der mit einem Trägerpolymer beschichtet ist, an das Perfluoralkylketten gebunden sind, die bürstenförmig von der Stentoberfläche abstehen.
- Stent gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Stentgrundkörper ein metallischer Stentgrundkörper oder ein aus einem Polymer hergestellter Stent ist.
  - Stent gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß der metallische Stentgrundkörper ein Wiktor-Stent, ein Palmaz-Schatz-Stent, ein Strecker-Stent oder ein Nitinol-Stent ist.
- 4. Stent gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Trägerpolymer eines der folgenden Polymere ist: ein Polyurethanderivat, ein Polyamino-p-xylylenderivat, ein Polyorganosilan, ein Polyvinylpyrrolidon, ein Polymethylmethacrylat, ein Polyhydroxymethylmethacrylat, ein Mischpolymer aus N-Vinylpyrrolidon und Hydroxymethylmethacrylat, ein Polyamid, ein Polyacrylamid, ein Polyethylen, ein
- Polyethylenoxid, ein Polyethylenglycol, ein Polyester, ein Polypropylenoxid, ein Polysiloxan, ein PVC-Derivat, ein Polyvinyllactam, ein Polyethylenterephthalat, ein Polysilicon, ein Polysaccharid, ein Protein, ein Polysulfon oder ein Polysulfonat.
  - Stent gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß an das Trägerpolymer fluoralkylkettenhaltige Moleküle der allgemeinen Formel II gebunden sind:

20

$$(X-Y-(CF2)n-Z)m (II)$$

worin

X für eine direkte Bindung zum Trägerpolymer, eine Amino-, Ether-,

Thioether-, Carbonyl-, Thiocarbonyl-, Sulfonyl-, Sulfuryl- oder

Phosphorylgruppe oder eine längere Brücke zum Trägerpolymer steht, wie

- 14 -

- z.B. eine Alkylkette, die durch Heteroatome unterbrochen sein kann und/oder durch Hetreoatome substituiert sein kann, eine Aminosäure, eine Dicarbonsäure, ein Peptid, Nucleotid oder ein Zucker,
- Y für eine direkte Bindung, eine Amino-, Ether-, Thioether-, Carbonyl-,

  Thiocarbonyl-, Sulfonyl-, Sulfuryl- oder Phosphorylgruppe oder eine längere

  Brücke steht, wie z.B. eine Alkylkette, die durch Heteroatome unterbrochen
  sein kann und/oder durch Heteroatome substituiert sein kann, eine

  Aminosäure, eine Dicarbonsäure, ein Peptid, Nucleotid oder ein Zucker,
  - Z für ein Fluor- oder ein Wasserstoffatom steht,
- 10 n für eine natürliche Zahl größer oder gleich 1 steht,

- m für eine natürliche Zahl zwischen 1 und der Anzahl der derivatisierbaren

  Gruppen im Trägerpolymer steht.
- Verfahren zur Herstellung eines Stents gemäß einem der vorangegangenen Ansprüche,
   dadurch gekennzeichnet, daß ein Stentgrundkörper mit einem Trägerpolymer
   beschichtet wird und anschließend die Oberfläche mit perfluoralkylkettenhaltigen
   Molekülen derivatisiert wird.
  - Verfahren gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Trägerpolymer durch Gasphasenbeschichtung oder Plasmapolymerisation auf den Stentgrundkörper aufgebracht wird.

PCT/EP98/03627

- Oberflächenbeschichtung, dadurch gekennzeichnet, daß an ein Trägerpolymer Perfluoralkylketten gebunden sind, die bürstenförmig von der Oberfläche abstehen.
- 9. Oberflächenbeschichtung gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß an das Trägerpolymer fluoralkylkettenhaltige Moleküle der allgemeinen Formel II gebunden sind:

$$(X-Y-(CF2)n-Z)m (II)$$

worin

5

- 10 X für eine direkte Bindung zum Trägerpolymer, eine Amino-, Ether-,
  Thioether-, Carbonyl-, Thiocarbonyl-, Sulfonyl-, Sulfuryl- oder
  Phosphorylgruppe oder eine längere Brücke zum Trägerpolymer steht, wie
  z.B. eine Alkylkette, die durch Heteroatome unterbrochen sein kann
  und/oder durch Hetreoatome substituiert sein kann, eine Aminosäure, eine

  Dicarbonsäure, ein Peptid, Nucleotid oder ein Zucker,
  - Y für eine direkte Bindung, eine Amino-, Ether-, Thioether-, Carbonyl-,

    Thiocarbonyl-, Sulfonyl-, Sulfuryl- oder Phosphorylgruppe oder eine längere

    Brücke steht, wie z.B. eine Alkylkette, die durch Heteroatome unterbrochen
    sein kann und/oder durch Heteroatome substituiert sein kann, eine

    Aminosäure, eine Dicarbonsäure, ein Peptid, Nucleotid oder ein Zucker,
    - Z für ein Fluor- oder ein Wasserstoffatom steht,
    - n für eine natürliche Zahl größer oder gleich 1 steht,

- 16 -

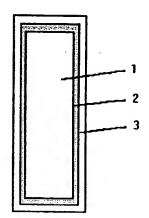
m für eine natürliche Zahl zwischen 1 und der Anzahl der derivatisierbaren Gruppen im Trägerpolymer steht.

5

10

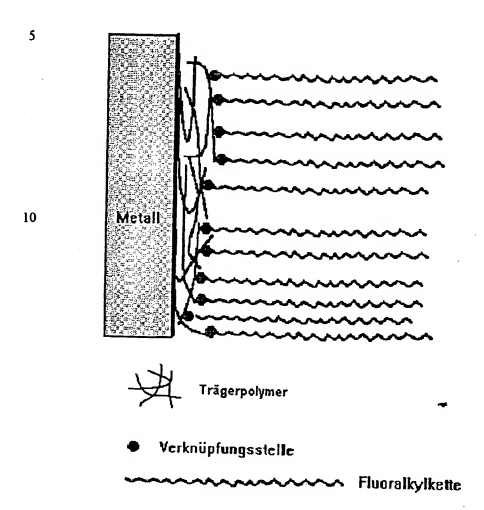
15

Fig. 1



5

Fig. 2



# WELTORGANISATION FUR CEISTIGES EIGENTUM

Internationales Buro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) (51) Internationale Patentklassifikation 6: (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 98/58680 A61L 31/00, A61F 2/06 **A3** (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 30. Dezember 1998 (30.12.98) (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP98/03627 (81) Bestimmungsstaaten: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GE, (22) Internationales Anmeldedatum: 18. Juni 1998 (18.06.98) GH, HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, (30) Prioritätsdaten: UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, eurasisches Patent (AM, 197 27 838.8 24. Juni 1997 (24.06.97) AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent DE (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHER-ING AG [DE/DE]; D-13342 Berlin (DE). Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht. (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KRAUSE, Werner [DE/DE]; Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Turmfalkenstrasse 39a, D-13505 Berlin (DE). Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen. (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenbe-27. Mai 1999 (27.05.99) (54) Title: STENTS COATED WITH FLUOROALKYL GROUPS (54) Bezeichnung: MIT FLUORALKYLGRUPPEN BESCHICHTETE STENTS (57) Abstract The invention relates to stents consisting of a base body coated with a carrier polymer linked to perfluoroalkyl chains which protrude from the stent surface like a brush. The invention also relates to a method for producing said stents and to their use in the prophylaxis of restenosis. (57) Zusammenfassung Die Erfindung betrifft Stents, die aus einem Stentgrundkörper bestehen, der mit einem Trägerpolymer beschichtet ist, an das Perfluoralkylketten gebunden sind, die bürstenförmig von der Stentoberfläche abstehen, sowie Verfahren zu deren Herstellung und ihre Verwendung zur Restenoseprophylaxe.

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
Australien	G.A.	Gabun	LV	Lenland	5 <b>Z</b>	Swasiland
Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldan	TG	Togo
Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
Benin	IE	Fland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
Kamerun		Korea	PL	Polen	_	
China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
Deutschland	Ц	Liechtenstein	SD	Sudan		
Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
	Armenien Österreich Australiea Aserbaidschan Bosnien-Herzegowima Barbados Belgien Burkima Faso Bulgarien Benin Brasilien Belarus Kanada Zentralafrikanische Republik Kongo Schweiz Côte d'Ivoire Kamerum China Kuba Tschechische Republik Deutschland Dänemark	Armenien F1 Österreich FR Australien GA Aserbaidschan GB Bosnien-Herzegowina GE Barbados GH Belgien GN Burkina Faso GR Burkina Faso GR Burkina Faso HU Benin IR Brasilien IL Belarus IS Kanada IT Zentralafrikanische Republik JP Kongo KE Schweiz KG Côte d'Ivoire KG Côte d'Ivoire KR Kuba KZ Tschechische Republik LC Deutschland L1 Danemark LK	Armenien PI Finnland Österreich FR Frankreich Australien GA Gabun Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich Bosnico-Herzegowina GE Georgien Barbados GH Chana Belgien GN Guinea Burkina Faso GR Griechenland Bulgarien HU Ungarn Benin IE Irland Brasilien IL Israel Belarus IS Island Kanach IT Italien Zentralafrikanische Republik JP Japan Kongo KE Kenia Schweiz KG Kirgisistan Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik Kannerum China KR Republik Korea Kuba KZ Kasachstan Tschechische Republik LC St. Lucia Deutschland Danemark LK Sri Lanka	Armenien F1 Finnland LT Österreich FR Frankreich LU Australiea GA Gabum LV Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Barbados GH Ghana MG Belgien GN Goinea MK Burkina Faso GR Griechenland Burkina Faso HU Ungarn ML Benin IB Irland MN Brasilien IL Israel MR Belarus IS Island MW Kanada IT Italien MX Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Kongo KE Kenia NL Schweiz KG Kirgisistan NO Côte d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NO Karnerum KR Republik Korea PL China KR Republik Korea PT Kuba KZ Kasachstan RO Danemark LK Sri Lanka SE	Armenien F1 Finnland LT Litauen Österreich FR Frankreich LU Luxemburg Australiea GA Gabun LV Lettland Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldan Barbados GH Ghana MG Madagaskar Belgien GN Goinea MK Die chemalige jugoslawische Burkina Faso GR Griechenland MR Madigaskar Burkina Faso HU Uogarn ML Mali Benin IB Irland MN Mongolei Brasilien II Israel MR Mauretanien Belarus IS Island MW Malawi Kanada IT Italien MX Mexiko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger Kongo KE Kenia NL Niederlande Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen KG Korea PL Polen China KR Republik Korea PT Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumminien Tschechische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation Danemark LK Sri Lanka SE Schweden	Armenien FI Finnland LT Litauen SK Österreich FR Frankreich LU Luxemburg SN Australien GA Gabun LV Lentland SZ Aserbaidschan GB Vereinigtes Königreich MC Monaco TD Bosnien-Herzegowina GE Georgien MD Republik Moldan TG Barbados GH Ghana MG Madagaskar TJ Belgien GN Goinea MK Die ehemalige jugoslawische TM Burkina Faso GR Griechenland Republik Mazedonien TR Burkina Faso HU Ungarn ML Mali TT Benin IE Irland MN Mongolei UA Brasilien II Israel MR Mametanien UG Belarus IS Island MW Malawi US Kanada IT Halien MX Meniko Zentralafrikanische Republik JP Japan NE Niger UZ Kongo KE Kenia NL Niederlande VN Schweiz KG Kirgisistan NO Norwegen YU Cote d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neusceland ZW Kunerun KR Republik Korea PL Polen China KR Republik Korea PT Portugal Kuba KZ Kasachstan RO Rumānien Tschechische Republik LC SL Lucia RU Russische Föderation Danemark LK Sri Lanka SE Schweden

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int. ational Application No
PCT/FP 98/03627

			PCT/EP 98	/03627
A. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER A61L31/00 A61F2/06			
	71012317 00 A011 27 00			
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	alion and IPC		
	SEARCHED			
IPC 6	ocumentation searched (classification system tollowed by classification A61L A61K C23C C09D	on symbols)		
	HOLE WOLK CESC EDSD			
Uocumentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are inclu	ided in the fields se	arched
Electronic a	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical	search terms used	)
j				
C DOCUM	Three covers are a second			
Category ·	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Calegory	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	levani passages		Relevant to claim No.
Α	US F COT ATE A (CAMALAN CATERON			
^	US 5 607 475 A (CAHALAN PATRICK 1 4 March 1997	r et al)		1-9
	see column 1 - column 4, line 55			
A	EP 0 519 087 A (HEWLETT PACKARD (	GMBH)		1-9
	23 December 1992			
	see page 2, line 3 - page 3, line see page 4, line 3 - line 12	e 32		
	see page 6, line 35 - page 7, lin	ne 36		
A	DE 39 18 736 A (VALLBRACHT CHRIST	TIAN DR)		1-9
	13 December 1990 see the whole document			
	see the whole document			
E	DE 297 11 398 U (SCHERING AG)			1-9
	22 October 1998			1 )
	see the whole document			
			~	
	The A			
	I			
Funi	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family	members are listed	in annex.
' Special ca	tegories of cited documents :			
"A" docume	ent defining the general state of the art which is not	T* later document pub or priority date and	I not in conflict with	the application but
consid	lered to be of particular relevance document but published on or after the international	invention	d the principle or the	
- Illing o	1319	"X" document of particular cannot be consider	lar relevance; the c red novel or cannot	laimed invention be considered to
/ winds	ent which may throw doubts on pnortly claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	involve an invention "Y" document of particular	e step when the do	current is taken alone
"O" docum	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be conside	red to involve an in	Ventive step when the see other such docu-
omer	means and published prior to the international filling date but	ments, such comb in the art,	ination being obviou	us to a person skilled
eater in	nan ine phonty date claimed	"&" document member	of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of	the international sea	arch report
,	2 March 1999	20/20/2		
		29/03/1	999	
Name and r	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer		
	NL - 2280 HV Rijswijk			
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt. Fax: (+31-70) 340-3016	Mueline	rs, W	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Int tional Application No PCT/EP 98/03627

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5607475	A	04-03-1997	US 5782908 A	21-07-1998
EP 0519087	A	23-12-1992	DE 69125828 D DE 69125828 T JP 5220217 A US 5451428 A	28-05-1997 31-07-1997 31-08-1993 19-09-1995
DE 3918736	A	13-12-1990	NONE	
DE 29711398	U	22-10-1998	NONE	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In. ationales Aktenzeichen PCT/EP 98/03627

A KLASS	ELTERUNO DEG ANNEL DUNGCOTOS DE		7 27 307	03027
IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61L31/00 A61F2/06			<i>.</i>
Nach der In	fernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	seffication and doc IPV		
	RCHIERTE GEBIETE	Same and der IFK		
	ner Mindestprutstoft (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ua i		
IPK 6	A61L A61K C23C C09D	ne )		
ļ				
				]
Recherchie	ne aber nicht zum Mindestprufstoff gehorende Verolfentlichungen, so	weit diese unter die recherchie	rten Gebiete Ia	itten
M/Shanadata				
AAMILIEUO OE	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. v	verwendele Su	ichbegriffe)
1				
j				
}				
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategone-	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	n dar in Batracha kammanana T		
		a dei in Benacht Kommenden i	ene	Betr. Anspruch Nr.
	110 5 605 455		<del></del>	
A	US 5 607 475 A (CAHALAN PATRICK T	ET AL)		1-9
	4. März 1997			Ì
	siehe Spalte 1 - Spalte 4, Zeile	55	l	
,				
A	EP 0 519 087 A (HEWLETT PACKARD G	MBH)	İ	1-9
	23. Dezember 1992		1	
	siehe Seite 2, Zeile 3 - Seite 3,	Zeile 32		
1	siehe Seite 4, Zeile 3 - Zeile 12			
	siehe Seite 6, Zeile 35 - Seite 7 36	', Zeile		
ŀ				
A	DE 39 18 736 A (VALLBRACHT CHRIST	744 003		
l ''	13. Dezember 1990	IAN DK)	i	1-9
	siehe das ganze Dokument		ì	
			1	
E	DE 297 11 398 U (SCHERING AG)		1	, ,
_	22. Oktober 1998			1-9
ĺ	siehe das ganze Dokument		**	
			~	
1				
<u> </u>				
Weit	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patenti	amilie	
Besonder	Kategorien von angegebenen Veroffentlichungen :	Tr Calter Warmer and		
"A" Verötte	ntlichung, die den allgemeinen Stand, der Technik detiniert	<ul> <li>T Spätere Veroffentlichung, d oder dem Prioritätsdatum</li> </ul>	veroffentlicht w	orden ist und mit der
abern	icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert.	sondern nur z	um Verständnis des der der der ihr zugrundellagandan
A Alliner	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	ineorie angegeben ist		
	on my taccon oder district the series of the	kauu anen artdiring diese	r Verefientlich	ing; die beanspruchte Erlindung ung nicht als neu oder auf
ander	en zu lasseit voor duch die das Veroffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Verdtfentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt)	erlinderischer Tätigkeit bei	ruhend betrach	ntet werden
l emen	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	veröffentlichungen dieser	itlichung mit ei. Kategorie in Vi	ner oder mehreren anderen erbindung gebracht wird und
L A 64 OUG	ranchung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach	greate A sublucturing Int. either	n Fachmann na	ahebagend ist
Genio	eanspruchten Prioritätsdatum veroffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	"&" Veröffentlichung, die Mitglie		
	- Sources de mentanonalen Mechetche	Absendedatum des interna	ationalen Rech	erchenberichts
ر ا	2. März 1999	00/22/22		
<u> </u>	4. Hdl / 1777	29/03/1999		
Name und f	Postanschnft der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bedienst	eter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patenttaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk			
I	Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nt.	M		
<u> </u>	Fax: (+31-70) 340-3016	Muellners,	W	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur seiben Patentramitie gehören

Int. .ticnates Aktenzeichen PCT/EP 98/03627

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokum		Datum der Veröffentlichung	Mitgliedler) der Patentlamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5607475	Α	04-03-1997	US 5782908 A	21-07-1998
EP 0519087	Α	23-12-1992	DE 69125828 D DE 69125828 T JP 5220217 A US 5451428 A	28-05-1997 31-07-1997 31-08-1993 19-09-1995
DE 3918736	A	13-12-1990	KEINE	
DE 29711398	U	22-10-1998	KEINE	